(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A) (11)特許出願公開番号

特開平7-298879

(43)公開日 平成7年(1995)11月14日

(51) Int.Cl.<sup>6</sup>

識別記号

庁内整理番号

技術表示箇所

C 1 2 N 9/12

1/21

8828 - 4B

15/09

ZNA

// (C 1 2 N 9/12

9281 - 4B

C12N 15/00 ZNA A

審査請求 未請求 請求項の数16 OL (全 20 頁) 最終頁に続く

FI

(21) 出願番号

(22)出顧日

特顏平6-95109

平成6年(1994)5月9日

(71)出願人 000003160

(72)発明者 今中 忠行

東洋紡績株式会社

大阪府大阪市北区堂島浜2丁目2番8月

特許法第30条第1項適用申請有り 平成5年11月10日、

学会大会講演要旨集」に発表

大阪府吹田市藤白台2-28-11

社団法人日本生物工学会発行の「平成5年度日本生物工 (72)発明者 髙木 昌宏

大阪府吹田市青山台1-3 C-58-207

(72)発明者 森川 正章

大阪府箕面市小野原東5丁目4-12-406

(72) 発明者 柿原 博文

滋賀県草津市東矢倉2-19-16

(54) 【発明の名称】 超好熱始原菌由来のDNAポリメラーゼ遺伝子およびその用途

(57)【要約】

【目的】 新規な耐熱性DNAポリメラーゼを提供す

【構成】 超好熱始原菌であるKOD1から耐熱性DN Aポリメラーゼをコードする遺伝子をクローニングし、 さらに大腸菌にて発現可能な遺伝子を得て、T7プロモ ーターで誘導可能なプラスミドベクターに挿入し、該プ ラスミドベクターで大腸菌を形質転換する耐熱性DNA ポリメラーゼの製造法および精製法。

.

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 超好熱始原菌KOD1由来のDNAポリメラーゼ。

【請求項2】 分子量が約86~92Kdaであることを特徴とする請求項1記載のDNAポリメラーゼ。

【請求項3】 組換え宿主細胞を用いて生産されたことを特徴とする請求項1記載のDNAポリメラーゼ。

【請求項1】 配列番号2に記載されるアミノ酸配列を含有することを特徴とする請求項1記載のDNAポリメラーゼ。

【請求項5】 超好熱始原菌KOD1由来のDNAポリメラーゼをコードする単離されたDNA。

【請求項6】 配列番号2に記載されるアミノ酸配列を コードする塩基配列を含有することを特徴とする請求項 5に記載される単離されたDNA。

【請求項7】 配列番号3に記載される塩基配列またはその一部分を含有することを特徴とする請求項5に記載される単離されたDNA。

【請求項8】 請求項5に記載されたDNAをベクター に挿入したDNA組換え発現ベクター。

【請求項9】 ベクターがpET-8c由来のベクター であることを特徴とする請求項8記載のDNA組換え発 現ベクター(pET-pol)。

【請求項10】 請求項8に記載されるDNA組換え発現DNAベクターを用いて形質転換された組換え宿主細胞。

【請求項11】 宿主細胞が大腸菌であることを特徴とする請求項8記載の組換え宿主細胞。

【請求項12】 請求項10に記載される組換え宿主細 胞を培養し、培養物からDNAポリメラーゼを採取する 30 ことを特徴とする超好熱始原菌KOD1由来のDNAポ リメラーゼの製造法。

【請求項13】 請求項10に記載される組換え宿主細胞を培養し、(a) 該組換え宿主細胞を集めた後、破砕し、細胞抽出物を調製し、(b) 組換え宿主細胞由来の不純蛋白質を除去する工程を含むことを特徴とする超好熱始原菌KOD1由来DNAポリメラーゼを精製する方法。

【請求項14】 組換え宿主細胞を破砕する方法が、超音波処理であることを特徴とする請求項13記載の超好 40 熱始原菌KOD1由来DNAポリメラーゼを精製する方法。

【請求項15】 組換え宿主細胞由来の不純蛋白質を除去する工程が高温熱処理であることを特徴とする請求項13記載の超好熱始原菌KOD1由来DNAポリメラーゼを精製する方法。

【請求項16】 高温熱処理条件が、70℃以上、好ましくは90℃以上であることを特徴とする請求項15記載の超好熱始原菌KOD1由来DNAポリメラーゼを精製する方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は新規な超好熱始原菌KOD1由来のDNAポリメラーゼおよび該ポリメラーゼをコードする遺伝子ならびに該遺伝子を使用するDNAポリメラーゼの製造法に関する。

2

[0002]

【従来の技術】従来から大腸菌のような中温性細菌由来のDNAポリメラーゼおよび中温性細菌に感染するファージ由来のDNAポリメラーゼに関しては、既に多くの研究がなされている。また最近、ポリメラーゼ連鎖反応(PCR)等の核酸増幅を用いる組換えDNA技術に有用な耐熱性DNAポリメラーゼに関する研究も多くなされている。PCR反応に用いられる耐熱性DNAポリメラーゼとしては、主としてサーマス・サーモフィラス(Thermus thermophilus)由来のDNAポリメラーゼ(Tthポリメラーゼ)や、サーマス・アクアチカス(Thermus aquaticus)由来のDNAポリメラーゼ(Taqポリメラーゼ)などが用いられてきた。

0 [0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、従来知 られている耐熱性DNAポリメラーゼには、耐熱性を有 するものの、その熱安定性や、有機溶媒に対する安定性 に若干、問題を残している。また、核酸の取り込みの際 の正確性にも欠ける点があり、DNA配列決定やポリメ ラーゼ連鎖反応にこれらの酵素を用いるに当たり、解決 すべき課題が残っている。そのため、これらの欠点を解 消する新規な耐熱性DNAポリメラーゼが待ち望まれて いた。またピロコッカス・フリオサス(Pyrococcus furi osus) 由来の耐熱性DNAポリメラーゼ(Pfuポリメラー ゼ、W092/09689、特開平5-328969号公報)、サーモコッ カス・リトラリス(Thermococcus litoralis)由来の耐熱 性DNAポリメラーゼ(Tliポリメラーゼ、特別平6-7160 号公報) なども知られている。しかしながら、これらの 熱安定性DNAポリメラーゼは、核酸の取り込みの際の 正確性はTagDNAポリメラーゼやTheDNAポリ メラーゼに比べ優れているが、完全なものではなく新規 な耐熱性DNAポリメラーゼが望まれていた。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは熱安定性DNAポリメラーゼを生産する新規な超好熱始原菌の1種を得ることに成功し、さらにその遺伝子を解明して、本発明に到達した。すなわち本発明は超好熱始原菌KOD1由来のDNAポリメラーゼである。

【0005】また本発明は超好熱始原菌KOD1由来の DNAポリメラーゼをコードする単離されたDNAであ る。

【0006】さらに本発明は超好熱始原菌KOD1由来のDNAポリメラーゼをコードする単離されたDNAを ベクターに挿入したDNA組換え発現ベクターである。

【0007】また本発明は超好熱始原菌KOD1由来の DNAポリメラーゼをコードする単離されたDNAをベ クターに挿入したDNA組換え発現ベクターを用いて形 質転換された組換え宿主細胞である。

【0008】本発明は超好熱始原菌KOD1由来のDN Aポリメラーゼをコードする単離されたDNAをペクタ ーに挿入したDNA組換え発現ベクターを用いて形質転 換された組換え宿主細胞を培養し、培養物から培養物か らDNAポリメラーゼを採取することを特徴とする超好 熱始原菌KOD1由来のDNAポリメラーゼの製造法で 10 ある。

【0009】また本発明は超好熱始原菌KOD1由来の\*

細胞形態

生育温度範囲

最適生育温度

生育 p H範囲

最適pH

最適塩濃度

栄養要求性

酸素要求性

細胞膜脂質

DNAのGC含量

【0011】 超好熱始原菌KOD1株は、直径約1μm の球菌であり、複数の極鞭毛を有していた。この菌株は 菌学的性質からPfuDNAポリメラーゼ生産菌(Pyroc occus furiosus) およびTli(Vent)DNAポリ メラーゼ生産菌(Thermococcus litoralis)との菌縁関係 が示唆された。

【0012】本発明の耐熱性DNAポリメラーゼ遺伝子 のクローニングは、以下の方法により行う。クローニン 30 グの方法は、PfuDNAポリメラーゼの保存領域アミ ノ酸配列(Nucleic Acids Research, 1993, vol. 21, No. 2, 259-265) に基づき、プライマーを設計し、合成す

【0013】まず超好熱始原菌KOD1株の染色体DN Aを鋳型に、上記調製したプライマー(例、配列番号4 と5)を用いてPCR反応を行い、DNA断片を増幅さ せる。増幅された断片のDNA配列(例、配列番号6) を決定し、当初設定したアミノ酸配列をコードしている ことを確認後、該断片をプローブとし、染色体DNAの 40 **制限酵素切断産物に対し、サザンハイブリダイゼーショ** ンを実施する。目的とするDNAポリメラーゼ遺伝子を 含む断片のおおよその大きさを約4~7Kbpに限定す ることが好ましい。

【0014】更に、約4~7KbpのDNA断片をゲル から回収し、これを用いて、大腸菌にてDNAライブラ リーを作製し、上記記載のPCR増幅DNA断片(例、 配列番号6)をプロープにコロニーハイブリダイゼーシ ョンを行い、クローン株を取得する。

\*DNAポリメラーゼをコードする単離されたDNAをベ クターに挿入したDNA組換え発現ペクターを用いて形 質転換された組換え宿主細胞を培養し、(a)酸組換え 宿主細胞を集めた後、破砕し、細胞抽出物を調製し、

(b) 組換え宿主細胞由来の不純蛋白質を除去する工程 を含むことを特徴とする超好熱始原菌KOD1由来DN Aポリメラーゼを精製する方法である。

【0010】本発明において使用する超好熱始原菌の1 種であるKOD1は、鹿児島県小宝島の硫気抗から単離 した菌株である。該菌株の菌学的性質を以下に記載す る。

球菌・二連球菌、鞭毛あり

65~100℃

95℃

5~9

6

2~3%

從属栄養

嫌気性

エーテル型

38%

のDNAポリメラーゼ遺伝子は5010塩基(推定アミ ノ酸1670個)から構成されている(配列番号1)。 他のDNAポリメラーゼと比較したところ、本発明の遺 伝子には真核生物型であるαDNAポリメラーゼの保存 領域、Region1~5が存在している。また該遺伝 子のN末端側に3'→5'エキソヌクレアーゼモチーフ であるEXO1, 2, 3が存在している。超好熱始原菌 KOD1株由来の耐熱性DNAポリメラーゼ遺伝子の保 存領域、Region1,2内には、各々介在配列が存 在しており、かつオープンリーディングフレーム (OR F)の保存された形でつながっている。

【0016】超好熱始原菌KOD1株の耐熱性DNAポ リメラーゼ遺伝子を、既知酵素であるピロコッカス・フ リオサス(Pyrococcus furiosus) 由来のPfuDNAポ リメラーゼ遺伝子(特開平 5-328969 号公報)、及びサ ーモコッカス・リトラリス(Thermococcus litoralis)由 来のTli(Vent)DNAポリメラーゼ遺伝子(特 開平 6-7160 号公報) と比較すると、本発明のKOD1 株の遺伝子には介在配列が存在するが、上記PfuDN Aポリメラーゼの遺伝子には介在配列は存在せず、また TliDNAポリメラーゼ遺伝子には、2種の介在配列 が存在するものの、その存在箇所は各々保存領域である Region 2, 3の内であり、本発明のKOD 1株の 耐熱性DNAポリメラーゼ遺伝子内の介在配列の存在箇 所とは大きく異なっている(図4参照)。

【0017】本発明の遺伝子は超好熱始原菌KOD1由 来のDNAポリメラーゼをコードするDNAである。該 【0015】本発明においてクローン化したKOD1株 50 DNAの一例は配列番号1または2に記載されるアミノ

2 Jan

酸配列をコードする塩基配列を含有する。また、このよ うなDNAは配列番号1または3に記載される塩基配列 またはその一部分を含有する。本発明の超好熱始原菌K OD1株由来の耐熱性DNAポリメラーゼを大腸菌で発 現させるため、配列番号1に示される塩基配列の137 4~2453bp、2708~4316bpの介在配列 をPCR遺伝子融合法により取り除き、完全な形のDN Aポリメラーゼ遺伝子を構築する。具体的には、介在配 列を含むクローン化した遺伝子を3組のプライマーの組 み合わせによりPCR反応を行い、介在配列により分断 10 される3断片を増幅する。ここで使用するプライマーを 設計する際、その末端に結合すべき断片の一部をその 5 端に含ませておく。次いで、結合すべき断片同志を 用いてその末端の重複する配列を利用してPCR反応を 行い、各々断片を結合する。更に得られた2種の断片を 用い同様にPCR反応を行い、介在配列を含まないKO D1株由来のDNAポリメラーゼ遺伝子を含まない、完 全な形のDNAポリメラーゼ遺伝子を得る。

【0018】本発明において使用するベクターは、KO D1由来の耐熱性DNAポリメラーゼのクローニングお 20 よび発現を可能とするものであれば、いかなるものでも よく、例えばファージおよびプラスミドが挙げられる。 プラスミドとしては、T7プロモーターで誘導発現が可 能なプラスミドベクター、例えばpET-8cなどを挙 げることができる。また別なプラスミドの例としては、 pUC19, pBR322, pBluescript, pSP73、pGW7、pET3A、pET11Cなど がある。ファージとしては、たとえばλgt11、λD ASH、 AZapIIなどが挙げられる。本発明におい て使用する宿主細胞としては、大腸菌、酵母などが挙げ 30 られる。大腸菌としては、例えばJM109、101、 XL1、PR1、BL21 (DE3) plysSなどが 挙げられる。本発明では上記KOD1由来の耐熱性DN Aポリメラーゼをコードする遺伝子を上記ベクターに挿 入して組換え発現ペクターとし、更に、この組換え発現 ベクターにて宿主細胞を形質転換する。

【0019】本発明の製造法では、上記組換え宿主細胞 を培養して、KOD1株由来の耐熱性DNAポリメラー ゼ遺伝子を誘導発現させる。 組換え宿主細胞の培養に使 用する培地ならびに条件は常法に従う。具体例として は、KOD1株由来の介在配列を含まない完全な形のD NAポリメラーゼ遺伝子を含むpET-8cプラスミド により形質転換された大腸菌を、例えばTB培地にて培 **養し、誘導処理する。T7プロモーターの誘導処理はイ** ソプロピオチー β-D- ガラクトシドの添加により行なう ことが好ましい。

【0020】本発明の精製法では、組換え宿主細胞を培 養した後、(a)組換え宿主細胞を集めた後、破砕し、 細胞抽出物を調製し、(b)宿主細胞由来の不純蛋白質

耐熱性DNAポリメラーゼは、宿主菌体を培地で培養・ 誘導処理後、培養液から遠心分離等にて分離・回収す る。該菌体を緩衝液に再懸濁した後、超音波処理、ダイ ノミル・フレンチプレス等により菌体を破砕する。次い で、熱処理を実施し、上清より耐熱性DNAポリメラー ゼを回収する。菌体破砕方法は、超音波処理、ダイノミ ル・フレンチプレス法などが好ましい。宿主細胞由来の 不純タンパク質を除去する工程の1つとして、熱処理が 好ましい。熱処理条件は70℃以上、好ましくは90℃ 以上である。他の不純タンパク質の除去法としては各種 クロマトグラフィーなどを実施する。

【0021】この様にして取得した超好熱始原菌KOD 1株由来の耐熱性DNAポリメラーゼの分子量は、約9 0KDaである(図2参照)。

【0022】また、この耐熱性DNAポリメラーゼを用 いポリメラーゼ連鎖反応を実施すると、十分な目的DN A断片の増幅が確認される(図3参照)。

[0023]

【発明の効果】本発明により取得される超好熱始原菌由 来のDNAポリメラーゼは、高い熱安定性を有し、ポリ メラーゼ連鎖反応等に適した酵素である。

[0024]

【実施例】次に本発明を実施例を用いて説明する。 実施例1

超好熱始原菌KOD1株由来DNAポリメラーゼ遺伝子 のクローニング

鹿児島県小宝島にて単離した超好熱始原菌KOD 1 株を 95℃にて培養後、菌体を回収した。得られた菌体から 常法に従い超好熱始原菌KOD 1株の染色体DNAを調 製した。Pyrococcus furiosus 由来のDNAポリメラー ゼ(Pfuポリメラーゼ)の保存領域アミノ酸配列に基 づき、2種のプライマー(5'-GGATTAGTATAGTGCCAATGGAA GGCGAC-3'(配列番号 4), 5'-GAGGGCGAAGTTTATTCCGAGCTT -3'(配列番号5)を合成した。この2種のプライマーを 使用し、調製した染色体DNAを鋳型として、PCR反 応を行った。

【0025】PCR増幅DNA断片の塩基配列(配列番 号6)を決定し、アミノ酸配列(配列番号7)を決定し た後、この増幅DNA断片をプローブとして、KOD1. 株染色体DNA制限酵素処理産物に対してサザンハイブ リダイゼーションを行い、DNAポリメラーゼをコード する断片のサイズを求めた (約1~7Kbp)。 さら に、この大きさのDNA断片をアガロースゲルから回収 し、プラスミドpBS(ストラタジーン社製)に挿入 し、これらの混合物により大腸菌(E. coli JM109)を形質 転換して、ライブラリーを作製した。サザンハイブリダ イゼーションに使用したプローブ(配列番号6)を用い て、コロニーハイプリダイゼーションを行い、上記ライ プラリーから、KOD1株由来のDNAポリメラーゼ遺 を除去する工程を含む。組換え宿主細胞より産出された 50 伝子を含有すると考えられるクローン株(E. coli JM109/

pBSKOD1)を取得した。

[0026] 実施例2

#### クローン断片の塩基配列の決定

実施例1で取得したクローン株、E. coli JM109/pBSK0D1よりプラスミド、BSK0D1を回収し、常法に従い塩基配列(配列番号1)を決定した。さらに求められた塩基配列からアミノ酸配列を推定した。KOD1株由来のDNAポリメラーゼ遺伝子は5010塩基からなり、1670個のアミノ酸がコードされていた。

7

#### 【0027】 実施例3

#### 組換え発現ペクターの構築

完全なポリメラーゼ遺伝子を作成するため、2箇所の介 在配列部分(1374~2453bp、2708~43 16 bp)をPCR融合法により取り除いた。PCR融 合法では、クローン株より回収したプラスミドを鋳型 に、3組のプライマー(配列番号8~13)を組み合わ せて、各々PCRを行い、介在配列を除いた3断片を増 幅した。この際、PCRに用いるプライマーは、他の断 片と結合する側に結合相手と同様な配列がくるように設 計した。また、両端には別々の制限酵素サイト (N末端 20) 側: EcoRV、C末端側: BamHI) が創出される ように設計した。次いで、PCR増幅断片中、構造上中 央に位置する断片と、N末端側に位置する断片を混合 し、PCRを各々の断片をプライマーとして行った。ま た、同様に構造上、中央に位置する断片と、C末端側に 位置する断片を混合し、PCRを各々の断片をブライマ 一として行った。このようにして得られた2種の断片を 用いて再度PCRを行い、介在配列が取り除かれ、N末 端にEcoRV、C末端にBamHIサイトを有するK OD1株由来のDNAポリメラーゼをコードする完全な 30 形の遺伝子断片を取得した。更に、同遺伝子をT7プロ モーターで誘導可能な発現ベクター、pET-8cのN col/BamHlサイト、先に創出した制限酵素サイ トを利用し、サブクローニングして、組換え発現ペクタ ー (pET-pol) を得た。

## 

## KOD1由来DNAポリメラーゼの発現と精製

実施例3で取得した組換え発現ベクター (pET-pol)を用いて大腸菌(E.coli IM109)を形質転換し、得られた形質転換体をTB培地(Molecular Cloning, p.A.2, 1989に記載)で培養し、集菌1時間前にT7プロモーターの誘導処理をイソプロピオチーβ-D-ガラクトシドの添加により行った。培養液より菌体を遠心分離により回収した。緩衝液に再懸濁した後、超音波処理によって菌体を破砕し、細胞抽出物を得た。さらに宿主細胞由来の不純タンパク質を除去するために、細胞破砕液を94℃にて20分間処理し、宿主細胞由来の不純タンパク質を不溶化した。不溶画分を遠心分離して除去し、KOD1株由来の耐熱性DNAポリメラーゼを得た。

[0029] 実施例5

# KOD 1 由来耐熱性DNAポリメラーゼの精製

実施例4で得られたKOD1由来耐熱性DNAポリメラーゼの分子量をSDS-PAGE法によって求めたところ、約86~92kDaであった(図2)。また、実施例4で得たKOD1由来の耐熱性DNAポリメラーゼと既知の鋳型・プライマーを用いてPCRを実施したところ、サーモコッカス・リトラリス(Thermococcus litora lis) 由来の耐熱性DNAポリメラーゼを用いた場合と同様に標的とするDNA断片が確認され(図3)、高い 熱安定性DNAポリメラーゼ活性が確認された。

#### 【0030】比較例1

本発明の超好熱始原菌KOD1と類縁菌であると思われ るピロコッカス・フリオサス(Pyrococcus furiosus) ま たはサーモコッカス・リトラリス(Thermococcus litora lis) 由来の耐熱性DNAポリメラーゼ遺伝子との比較 本発明の超好熱始原常KOD1由来のDNAポリメラー ゼ遺伝子(配列番号3)、ピロコッカス・フリオサス(P yrococcus furiosus) 由来の耐熱性DNAポリメラーゼ 遺伝子(特開平 5-328969 号公報)、サーモコッカス・ リトラリス (Thermococcus literalis) 由来の耐熱性D NAポリメラーゼ遺伝子(特開平 6-7160 号公報)のD NA配列からアミノ酸配列を推定し、比較検討した。本 発明のKOD 1由来のDNAポリメラーゼは、真核生物 型であるαDNAポリメラーゼの保存領域であるReg ion1~5が存在していた。またN末端側には3'→ 3が存在していた。しかし、αDNAポリメラーゼ保存 領域Region1とRegion2の内には、各々介 在配列IVS-A、IVS-Bが存在していた(図4参 照) - 一方、ピロコッカス・フリオサス(Pyrococcus fu riosus) 由来の耐熱性DNAポリメラーゼであるPfu ポリメラーゼには介在配列が存在しなかった。またサー モコッカス・リトラリス (Thermococcus litoralis) 由 来の耐熱性DNAポリメラーゼであるVentポリメラ ーゼでは、αDNAポリメラーゼ保存領域Region 2とRegion3の内に、介在配列IVSIとIVS 2が認められた(図4参照)。

[0031]

【配列表】

40 配列番号1

配列の長さ:5342

配列の型:核酸(DNA)

鎖の数:2本鎖

トロポジー:直鎖状

配列の種類:c DNA

起源:超好熱始原菌株名:KOD1

配列の特徴

156-5165 P CDS

50 1374-2453 介在配列

--507--

g

# 2708-4316 介在配列

配列

配列														
GCTTGAGGGC CTGCGGTTAT GGGACGTTGC AGTTTGCGCC TACTCAAAGA TGCCGGTT	TT 60													
ATAACGGAGA AAAATGGGGA GCTATTACGA TCTCTCCTTG ATGTGGGGTT TACAATAA	AG 120													
CCTGGATTGT TCTACAAGAT TATGGGGGAT GAAAG ATG ATC CTC GAC ACT GAC	173													
Met Ile Leu Asp Thr Asp														
1 5														
TAC ATA ACC GAG GAT GGA AAG CCT GTC ATA AGA ATT TTC AAG AAG GAA	221													
Tyr Ile Thr Glu Asp Gly Lys Pro Val Ile Arg Ile Phe Lys Lys Glu	1													
10 15 20														
AAC GGC GAG TTT AAG ATT GAG TAC GAC CGG ACT TTT GAA CCC TAC TTC	269													
Asn Gly Glu Phe Lys Ile Glu Tyr Asp Arg Thr Phe Glu Pro Tyr Phe														
25 30 35														
TAC GCC CTC CTG AAG GAC GAT TCT GCC ATT GAG GAA GTC AAG AAG ATA	317													
Tyr Ala Leu Leu Lys Asp Asp Ser Ala Ile Glu Glu Val Lys Lys Ile														
40 45 50														
ACC GCC GAG AGG CAC GGG ACG GTT GTA ACG GTT AAG CGG GTT GAA AAG	365													
Thr Ala Glu Arg His Gly Thr Val Val Thr Val Lys Arg Val Glu Lys														
55 60 65 70														
GTT CAG AAG AAG TTC CTC GGG AGA CCA GTT GAG GTC TGG AAA CTC TAC	413													
Val Glu Lys Lys Phe Leu Gly Arg Pro Val Glu Val Trp Lys Leu Tyr														
75 80 85														
TTT ACT CAT CCG CAG GAC GTC CCA GCG ATA AGG GAC AAG ATA CGA GAG														
Phe Thr His Pro Gln Asp Val Pro Ala Ile Arg Asp Lys Ile Arg Glu														
90 95 100														
CAT GGA GCA GTT ATT GAC ATC TAC GAG TAC GAC ATA CCC TTC GCC AAG														
His Gly Ala Val Ile Asp Ile Tyr Glu Tyr Asp Ile Pro Phe Ala Lys														
105 110 115														
CGC TAC CTC ATA GAC AAG GGA TTA GTG CCA ATG GAA GGC GAC GAG GAG														
Arg Tyr Leu Ile Asp Lys Gly Leu Val Pro Met Glu Gly Asp Glu Glu														
120 125 130														
CTG AAA ATG CTC GCC TTC GAC ATT CAA ACT CTC TAC CAT GAG GGC GAG														
Leu Lys Het Leu Ala Phe Asp Ile Gin Thr Leu Tyr His Glu Gly Glu														
135 140 145 150														
GAG TTC GCC GAG GGG CCA ATC CTT ATG ATA AGC TAC GCC GAC GAG GAA														
Glu Phe Ala Glu Gly Pro Ile Leu Met Ile Ser Tyr Ala Asp Glu Glu														
155 160 165														
GGG GCC AGG GTG ATA ACT TGG AAG AAC GTG GAT CTC CCC TAC GTT GAC														
Gly Ala Arg Val Ile Thr Trp Lys Asn Val Asp Leu Pro Tyr Val Asp														
170 175 180														
GTC GTC TCG ACG GAG AGG GAG ATG ATA AAG CGC TTC CTC CGT GTT GTG	749													
Val Val Ser Thr Glu Arg Glu Met Ile Lys Arg Phe Leu Arg Val Val														
185 190 195														
AAG GAG AAA GAC CCG GAC GTT CTC ATA ACC TAC AAC GGC GAC AAC TTC	797													
Lys Glu Lys Asp Pro Asp Val Leu Ile Thr Tyr Asn Gly Asp Asn Phe														
200 205 210														
GAC TTC GCC TAT CTG AAA AAG CGC TGT GAA AAG CTC GGA ATA AAC TTC	845													
Asp Phe Ala Tyr Leu Lys Lys Arg Cys Glu Lys Leu Gly Ile Asn Phe														
215 220 225 230														
GCC CTC GGA AGG GAT GGA AGC GAG CCG AAG ATT CAG AGG ATG GGC GAC	893													

	11															12
Ala	Leu	Gly	Arg	Asp 235	Gly	Ser	Glu	Pro	Lys 240	Ile	Gln	Arg	Met	Gly 245	Asp	
AGG	TTT	GCC	GTC	GAA	GTG	AAG	GGA	CGG	ATA	CAC	TTC	GAT	CTC	TAT	CCT	941
Arg	Pbe	Ala	Val 250	Glu	Val	Lys	Gly	Arg 255	Ile	His	Phe	Asp	Leu 260	Tyr	Pro	
GTG	ATA	AGA	CGG	ACG	ATA	AAC	CTG	CCC	ACA	TAC	ACG	CTT	GAG	GCC	GTT	989
Val	Ile	Arg 265	Arg	Thr	Ile	Asp	Leu 270	Pro	Thr	Tyr	Thr	Leu 275	Glu	Ala	Val	
TAT	GAA	GCC	GTC	TTC	GGT	CAG	CCG	AAG	GAG	AAG	GTT	TAC	GCT	GAG	GAA	1037
Tyr		Ala	Val	Phe	Gly		Pro	Lys	Glu	Lys	Val	Tyr	Ala	Glu	Glv	
	280					285					290					
					GAA											1085
	Inr	Рго	Ala	Trp	Glu	Thr	Gly	Glu	ASD		Glu	Arg	Val	Ala		
295	ተበር	470		73.T	300	110	OTEG	101	<b>2</b> 40	305		200		212	310	
					GCG											1133
TAL	Ser	Mei	GIB		Ala	Lys	184	107		610	ren	GIY	Lys		Pae	
CTT.	ccc	ልፕሮ	CAC	315	CAC	CTT	ተርተ	ccc	320	A TO	000	CAC	TOC	325	700	1101
					CAG											1181
TCU	110	MC I	330	AIA	Gln	ren	DEI	335	ren	116	GIY	ĠίΠ	340	rea	11p	
GAC	GTC	TCC	CGC	TCC	AGC	ACT	GGC	AAC	CTC	GTT	GAG	TGG	TTC	CTC	CTC	1229
		_			Ser											
		345				•	350					355				
AGG	AAG	GCC	TAT	GAG	AGG	AAT	GAG	CTG	GCC	CCG	AAC	AAG	CCC	GAT	GAA	1277
Arg	Lys	Ala	Tyr	Glu	Arg	Asn	Glu	Leu	Ala	Pro	Asn	Lys	Pro	Asp	Glu	
	360					365					370					
AAG	GAG	CTG	GCC	AGA	AGA	CGG	CAG	AGC	TAT	GAA	GGA	GGC	TAT	GTA	AAA	1325
Lys	Glu	Leu	Ala	Arg	Arg	Arg	Gln	Ser	Tyr	Glu	Gly	Gly	Tyr	Val	Lys	
375					380					385					390	
GAG	CCC	GAG	AGA	GGG	TTG	TGG	GAG	AAC	ATA	GTG	TAC	CTA	GAT	TTT	AGA	1373
Glu	Pro	Glu	Arg	Gly 395	Leu	Trp	Glu	Asn		Val	Туг	Leu	Asp		Arg	
ፐርሮ	CAT	CCA	ccc		ACC	AAC	ርብ <b>ጥ</b>	<b>ር</b> ተር	400	AAC	ccc	AAC	ecc	405	ATA	1.401
					ACG Thr											1421
OJ3	щэ	110	410	voh	1111	L)3	141	415	141	LYS	GIY	LÃ2	420	116	116	
AAC	ATC	AGC	•	GTT	CAG	GAA	CCT		TAT	ርፕሮ	CTT	സ്ഥ		GAC	ccr	1469
					Gln											1405
	•••	425			<b>0.2</b>	0.0	430	. KUP	- , -	, 4,		435	110	, mb	013	
TGG	CAG		GTT	AGA	AAA	GTA		GAA	TAC	GAC	TAC		GGG	GAG	СТТ	1517
					Lys											1011
	440					445					450		·			
GTA	AAC	ATA	AAC	GGG	TTA	AAG	TGT	ACG	CCC	AAT	CAT	AAG	CTT	CCC	GTT	1565
					Leu											
455					460					465					470	
GTT	ACA	AAG	AAC	GAA	CGA	CAA	ACG	AGA	ATA	AGA	GAC	AGT	CTT	GCT	AAG	1613
Val	Thr	Lys	Asn	Glu	Arg	Gln	Thr	Arg	Ile	Arg	Asp	Ser	Leu	Ala	Lys	
				475					480					485		
TCT	TTC	CTT	ACT	AAA	AAA	GTT	AAG	GGC	AAG	ATA	ATA	ACC	ACT	CCC	CTŤ	1661
Ser	Phe	Leu	Thr	Lys	Lys	Val	Lys	Gly	Lys	He	He	Thr	Thr	Pro	Leu	
			490					495					500			

. (

	1.	2						•	•							1 <b>5</b> B
TTC			ATA	GGC	AGA	crc	. A^A	ACT	CAC	. 887	ለጉተ	CCA	CA A	CAL	GAG	14
															Glu	1709
	•	505					510		0.0	163	110	515		ם נט	GIU	
GTT	CTC	AAG	GGA	GAG	CTC	GCT	GGC	ATA	CTA	TTG	GCT			ACG	CTC	1757
															Leu	2101
	520					525					530					
TTG	AGG	AAA	GAC	GTT	GAA	TAC	TTT	GAT	TCA	TCC	CGC	AAA	AAA	CGG	AGG	1805
		Lys	Asp	Val	Gla	Туг	Phe	Asp	Ser	Ser	Arg	Lys	Lys	Arg	Arg	
535					540					545					550	
				TAT												1853
116	261	HIS	610	Tyr 555		vai	GIU	He			G] y	Lys	Asp		Glu	
GAG	777	AGG	GAT	CGT		ACA	TAC	ATT	560		CT	TTC	TTT	565	ATT	1001
				Arg												1901
			570		ر ـ		-,-	575		0.4	,110	200	580		116	
ACT	CCA	AGC	ATC	TCG	GAG	AAG	AAA			AAC	GCA	GTA			AAA	1949
				Ser												
		585					590					595				
				AAT												1997
Val		Lys	Lys	Asn	Val		Leu	Lys	Val	Lys	Glu	He	Met	Asp	Asn	
ATA.	600	<b>T</b> CC	<b>~</b> ⊤.k	/\140	000	605	200	-	<b>a-a</b>		610					
				CAT												2045
615	010	DCI	rea	His	620	FIO	ser	Yai	rea	Arg 625	GIY	rne	Phe	Gla		
	GGT	TCA	GTA	AAC		GTT	AGG	AGG	AGT		CTT	CC I	ACC	ር ልር	630 CCT	2093
				Asn												2093
-				635					640					645	01,	
ACA	AAG	AAC	GAG	TGG	AAG	ATT	AAA	CTG	GTG	TCA	AAA	CTG	CTC	TCC	CAG	2141
Thr	Lys	Asn	Glu	Trp	Lys	He	Lys	Leu	Val	Ser	Lys	Leu	Leu	Ser	Gln	
Garan.	00=	450	650	<b>4.</b> -				655					660			
				CAT												2189
Leu	GIY	665	rro	His	GID	IDT		Thr	Туг	GID	Tyr		Glu	Asn	G]y	
AAA	GAT		AGC	AGG	TAT	ΑΤΔ	670	CAC	ΔΤΛ	ልሮፕ	CCA	675	CAC	CCA	TTC	0007
				Arg												2237
	680			0	- 2 -	685	202				690	LJS	nsp	GIY	Leu	
ATA	CTG	TTC	CAA	ACA	CTC	ATT	GGA	TTC	ATC	AGT		AGA	AAG	AAC	GCT	2285
				Thr												
695					700					705					710	
				GCA												2333
Leu	Leu	Asn	Lys	Ala	He	Ser	Gln	Arg	Glu	Met	Asn	Asn	Leu	Glu	Asn	
A A 7#		<b>T</b> TT	<b>m</b> 40	715	200				720					725		
				AGG												2381
VƏII	GIŞ		730	Arg	rea	96L	GIU	735	ASD	vai	Ser	Thr		Туг	Туг	
GAG	GGC			ТА <b>Т</b>	GAC	TTA	4CT		CAA	CCI	۸СТ	ርርር -	740	ተለ <u></u>	<i>ጉ</i> ተተ	0400
Glu																2429
		745	-•	-,.	p		750	200	J. <b>U</b>	~. <b>,</b>	1141	755	121	1 71	1 116	
GCC	AÁT	GGC	ATA	TTG	ACC			TCC	CTG	TAC	ccc		ATC	ATC	ATC	2177
Ala.																

AAG AGG CCC AGA ACC GCG AGA CGC TAT CTC AGG CAC CTT GAG GAT CTG

	1	7														18
Lys	з Аге	Pro	Arg	Thr 103		Arg	Arg	Tyr	Leu 104	_	His	Leu	Glu	104 104	Leu	
GGG	C TA1	ርተር	CCC			. 880	A TY	CCC			C-TAC	CEC			GAC	
																3341
٠.,	, 1,,	, , ,	105		гуз	LYS	110			GIU	YAI	ren			Asp	
TC	1 (°T1	. 880			ACE	ACC	^ <b>~</b> ^	105		000	^~~	200	10€	_		
															GTC	3389
261	LEC			Iğr	Arg	Arg			GID	Ala	Leu	_		I Asi	Vai	
۸C۱	\ TAC	106			440	100	107	_				107				
									•						ATC	3437
Arg			GIY	ASD	Lys			Tyr	Leu	Val	Glu	Phe	Asn	Ser	lle	
r.c.c	108			202		108	_				109	-				
															AAG	3485
		Ala	Val	Gly			Pro	Leu	Lys	Glo	Leu	Lys	Glu	Trp	Lys	
109					110					110	-				1110	
															GAC	3533
He	Gly	Thr	Leu	Asn	Gly	Phe	Arg	Met	Arg	Lys	Leu	Ile	Glu	Val	Asp	
				111					1120	_				112	-	
															GCA	3581
Glu	Ser	Leu	Ala	Lys	Leu	Lea	Gly	Tyr	Туг	Val	Ser	Glu	Gly	Туг	Ala	
			113					113					114			
						AAA										3629
Arg	Lys	Gln	Arg	Asp	Pro	Lys	Asd	Gly	Trp	Ser	Туг	Ser	Val	Lys	Leu	
		114					1150					115				
TAC	AAC	GAA	GAC	CCT	GAA	GTG	CTG	GAC	GAT	ATG	GAG	AGA	CTC	GCC	AGC	3677
						Val										
	116					1165					1170					
AGG	TTT	TTC	GGG	AAG	GTG	AGG	CGG	GGC	AGG	AAC	TAC	GTT	GAG	ATA	CCG	3725
						Arg										5.40
117					1186					1185					1190	
AAG	AAG	ATC	GGC	TAC	CTG	CTC	TTT	GAG	AAC	ATG	TGC	GGT	GTC	СТА		3773
						Leu										0.10
				1195							- • -			204		
GAG	AAC	AAG							1200	)				1209		
		-410	AGG	ATT	CCC	GAG	TTC	GTC				CCG	AAA	1208		3821
						GAG Glu			TTC	ACG	TCC			GGG	GTT	3821
				Ile		GAG Glu		Val	TTC Phe	ACG	TCC		Lys	GGG Gly	GTT	3821
CGG	Asp	Lys	Arg 1210	Ile )	Pro	Glu	Phe	Val 1215	TTC Phe	ACG Thr	TCC Ser	Pro	Lys 1220	GGG Gly )	GTT Val	
	As D CTG	Lys GCC	Arg 1210 TTC	Ile ) CTT	Pro GAG	G1u GGG	Phe TAC	Val 1215 TCA	TTC Phe TCG	ACG Thr GCG	TCC Ser	Pro GCG	Lys 1220 ACG	GGG Gly ) TCC	GTT Val	3821
	As D CTG	Lys GCC	Arg 1210 TTC Phe	Ile ) CTT	Pro GAG	Glu GGG Gly	Phe TAC Tyr	Val 1215 TCA Ser	TTC Phe TCG	ACG Thr GCG	TCC Ser	Pro GCG Ala	Lys 1220 ACG Thr	GGG Gly ) TCC	GTT Val	
Arg	Asn CTG Leu	GCC Ala 1225	Arg 1210 TTC Phe	Ile ) CTT Leu	Pro GAG Glu	Glu GGG Gly	Phe TAC Tyr 1230	Val 1215 TCA Ser	TTC Phe TCG Ser	ACG Thr GCG Ala	TCC Ser ATG Met	Pro GCG Ala 1235	Lys 1220 ACG Thr	GGG Gly ) TCC Ser	GTT Val ACC Thr	3869
Arg GAA	Asp CTG Leu CAA	GCC Ala 1225 GAG	Arg 1210 TTC Phe ACT	Ile ) CTT Leu CAG	Pro GAG Glu GCT	Glu GGG Gly CTC	Phe TAC Tyr 1230 AAC	Val 1215 TCA Ser GAA	TTC Phe TCG Ser	ACG Thr GCG Ala	TCC Ser ATG Met	Pro GCG Ala 1235 TTA	Lys 1220 ACG Thr GCG	GGG Gly ) TCC Ser	GTT Val ACC Thr	
Arg GAA	CTG Leu CAA GIn	GCC Ala 1225 GAG GIU	Arg 1210 TTC Phe ACT	Ile ) CTT Leu CAG	Pro GAG Glu GCT	GGG Gly CTC Leu	Phe TAC Tyr 1230 AAC Asn	Val 1215 TCA Ser GAA	TTC Phe TCG Ser	ACG Thr GCG Ala CGA Arg	TCC Ser ATG Met GCT Ala	Pro GCG Ala 1235 TTA Leu	Lys 1220 ACG Thr GCG	GGG Gly ) TCC Ser	GTT Val ACC Thr	3869
Arg GAA Glu	CTG Leu CAA GIn 1240	GCC Ala 1225 GAG GIU	Arg 1210 TTC Phe ACT Thr	TIE CTT Leu CAG GIn	GAG Glu GCT Ala	GGG Gly CTC Leu 1245	Phe TAC Tyr 1230 AAC Asn	Val 1215 TCA Ser GAA Glu	TTC Phe TCG Ser AAG Lys	ACG Thr GCG Ala CGA Arg	TCC Ser ATG Met GCT Ala 1250	Pro GCG Ala 1235 TTA Leu	Lys 1220 ACG Thr GCG Ala	GGG Gly ) TCC Ser AAC Asn	GTT Val ACC Thr CAG Gln	3869
Arg GAA GIU CTC	CTG Leu CAA GIn 1240 GTC	GCC Ala 1225 GAG GIU CTC	Arg 1210 TTC Phe ACT Thr	CTT Leu CAG Gln	GAG Glu GCT Ala	GGG Gly CTC Leu 1245 TCG	Phe TAC Tyr 1230 AAC Asn	Val 1215 TCA Ser GAA Glu	TTC Phe TCG Ser AAG Lys	ACG Thr GCG Ala CGA Arg	TCC Ser ATG Met GCT Ala 1250 GCT	Pro GCG Ala 1235 TTA Leu	Lys 1220 ACG Thr GCG Ala	GGG Gly ) TCC Ser AAC ASD	GTT Val ACC Thr CAG Gln	3869
GAA GIU CTC Leu	CTG Leu CAA GIn 1240 GTC Val	GCC Ala 1225 GAG GIU CTC	Arg 1210 TTC Phe ACT Thr	TTG	GAG Glu GCT Ala AAC ASD	GGG Gly CTC Leu 1245 TCG Ser	Phe TAC Tyr 1230 AAC Asn	Val 1215 TCA Ser GAA Glu	TTC Phe TCG Ser AAG Lys GTC Val	ACG Thr GCG Ala CGA Arg TCT Ser	TCC Ser ATG Met GCT Ala 1250 GCT Ala	Pro GCG Ala 1235 TTA Leu	Lys 1220 ACG Thr GCG Ala	GGG Gly TCC Ser AAC Asn CTT Leu	GTT Val ACC Thr CAG Gln GGG	3869
GAA GIU CTC Leu 1255	CTG Leu CAA GIn 1240 GTC Val	GCC Ala 1225 GAG GIU CTC Leu	Arg 1210 TTC Phe ACT Thr CTC Leu	TTG	GAG Glu GCT Ala AAC Asn 1260	GGG Gly CTC Leu 1245 TCG Ser	Phe TAC Tyr 1230 AAC Asn GTG Val	Val 1215 TCA Ser GAA Glu GGG Gly	TTC Phe TCG Ser AAG Lys GTC Val	ACG Thr GCG Ala CGA Arg TCT Ser	TCC Ser ATG Met GCT Ala 1250 GCT Ala	Pro GCG Ala 1235 TTA Leu GTA Val	Lys 1220 ACG Thr GCG Ala AAA Lys	GGG Gly TCC Ser AAC Asn CTT Leu	GTT Val ACC Thr CAG Gln GGG Gly 1270	3869 3917 3965
GAA GIU CTC Leu 1255 CAC	CTG Leu CAA GIn 1240 GTC Val	Lys GCC Ala 1225 GAG Glu CTC Leu	Arg 1210 TTC Phe ACT Thr CTC Leu	CTT Leu CAG Gln TTG Leu GTT	GAG Glu GCT Ala AAC ASB 1260 TAC	GGG Gly CTC Leu 1245 TCG Ser	Phe TAC Tyr 1230 AAC Asn GTG Val	Val 1215 TCA Ser GAA Glu GGG Gly	TTC Phe TCG Ser AAG Lys GTC Val	ACG Thr GCG Ala CGA Arg TCT Ser 1265 AAC	TCC Ser ATG Met GCT Ala 1250 GCT Ala	Pro GCG Ala 1235 TTA Leu GTA Val	Lys 1220 ACG Thr GCG Ala AAA Lys	GGG Gly ) TCC Ser AAC ASB CTT Leu	GTT Val  ACC Thr  CAG Gln  GGG Gly 1270 TTC	3869
GAA GIU CTC Leu 1255 CAC	CTG Leu CAA GIn 1240 GTC Val	Lys GCC Ala 1225 GAG Glu CTC Leu	Arg 1210 TTC Phe ACT Thr CTC Leu GGC	TTG Leu GTT Val	GAG GIU GCT AIa AAC ASD 1260 TAC	GGG Gly CTC Leu 1245 TCG Ser	Phe TAC Tyr 1230 AAC Asn GTG Val	Val 1215 TCA Ser GAA Glu GGG Gly TAT	TTC Phe TCG Ser AAG Lys GTC Val	ACG Thr GCG Ala CGA Arg TCT Ser 1265 AAC	TCC Ser ATG Met GCT Ala 1250 GCT Ala	Pro GCG Ala 1235 TTA Leu GTA Val	Lys 1220 ACG Thr GCG Ala AAA Lys	GGG Gly ) TCC Ser AAC ASB CTT Leu	GTT Val  ACC Thr  CAG Gln  GGG Gly 1270 TTC	3869 3917 3965
GAA GIU CTC Leu 1255 CAC His	CTG Leu CAA GIn 1240 GTC Val GAC Asp	GCC Ala 1225 GAG GIU CTC Leu AGC Ser	Arg 1210 TTC Phe ACT Thr CTC Leu GGC	TIE CTT Leu CAG GIn TTG Leu GTT Val 1275	GAG Glu GCT Ala AAC ASB 1260 TAC	GGG Gly CTC Leu 1245 TCG Ser	Phe TAC Tyr 1230 AAC Asn GTG Val	Val 1215 TCA Ser GAA Glu GGG Gly TAT	TTC Phe TCG Ser AAG Lys GTC Val 11e 1280	ACG Thr GCG Ala CGA Arg TCT Ser 1265 AAC Asn	TCC Ser ATG Met GCT Ala 1250 GCT Ala	Pro GCG Ala 1235 TTA Leu GTA Val	Lys 1220 ACG Thr GCG Ala AAA Lys CTC Leu	GGG Gly TCC Ser AAC Asn CTT Leu CCG Pro 1285	GTT Val  ACC Thr  CAG Gln  GGG Gly 1270 TTC Phe	3869 3917 3965
GAA GIU CTC Leu 1255 CAC His	CTG Leu CAA GIn 1240 GTC Val GAC Asp	CTC Leu	Arg 1210 TTC Phe ACT Thr CTC Leu GGC Gly	TTG Leu GTT Val 1275 AAG	GAG GIU GCT Ala AAC ASB 1260 TAC Tyr	GGG Gly CTC Leu 1245 TCG Ser AGG	Phe TAC Tyr 1230 AAC Asn GTG Val GTC Val	Val 1215 TCA Ser GAA Glu GGG Gly TAT Tyr	TTC Phe TCG Ser AAG Lys GTC Val 11e 1280 TAC	ACG Thr GCG Ala CGA Arg TCT Ser 1265 AAC Asn	TCC Ser ATG Met GCT Ala 1250 GCT Ala GAG Glu	Pro GCG Ala 1235 TTA Leu GTA Val GAG Glu CAC	Lys 1220 ACG Thr GCG Ala AAA Lys CTC Leu GTG	GGG Gly TCC Ser AAC ASB CTT Leu CCG Pro 1285 ATC	GTT Val  ACC Thr  CAG Gln  GGG Gly 1270 TTC Phe	3869 3917 3965
GAA GIU CTC Leu 1255 CAC His	CTG Leu CAA GIn 1240 GTC Val GAC Asp	Lys GCC Ala 1225 GAG Glu CTC Leu AGC Ser	Arg 1210 TTC Phe ACT Thr CTC Leu GGC Gly	CTT Leu CAG Gln TTG Leu GTT Val 1275 AAG Lys	GAG GIU GCT Ala AAC ASB 1260 TAC Tyr	GGG Gly CTC Leu 1245 TCG Ser	Phe TAC Tyr 1230 AAC Asn GTG Val GTC Val	Val 1215 TCA Ser GAA Glu GGG Gly TAT Tyr	TTC Phe TCG Ser AAG Lys GTC Val 11e 1280 TAC	ACG Thr GCG Ala CGA Arg TCT Ser 1265 AAC ASD	TCC Ser ATG Met GCT Ala 1250 GCT Ala GAG Glu	Pro GCG Ala 1235 TTA Leu GTA Val GAG Glu CAC	Lys 1220 ACG Thr GCG Ala AAA Lys CTC Leu GTG	GGG Gly TCC Ser AAC ASB CTT Leu CCG Pro 1285 ATC	GTT Val  ACC Thr  CAG Gln  GGG Gly 1270 TTC Phe	3869 3917 3965 4013

	19															20
AAG G	AA	GTC	CTG	AGC	GAG	GTC	TTT	GGG	AAG	GTT	TTC	CAG	AAA:	AAC	GTC	4109
Lys G	lo	Val	Leu	Ser	Glv	Val	Phe	Gly	Lys	Val	Phe	Gln	Lys	Asn	Val	
		1305	5				1310	)				1315	5			
AGT CO	CT	CAG	ACC	TTC	AGG	AAG	ATG	GTC	GAG	GAC	GGA	AGA	CTC	GAT	CCC	4157
Ser P	ro	Gln	Thr	Phe	Arg	Lys	Met	Val	Glu	Asp	Gly	Arg	Leu	Asp	Pro	
13	320	)				1325	5				1330	)				
GAA A	AG	GCC	CAG	AGG	CTC	TCC	TGG	CTC	ATT	GAG	GGG	GAC	GTA	GTG	CTC	4205
Glu L	ys	Ala	Gln	Arg	Leu	Ser	Trp	Leu	Ile	Glu	Gly	Asp	Val	Val	Leu	
1335					1340	}				1345	5				1350	<b>)</b>
GAC C	GC	GTT	GAG	TCC	GTT	GAT	GTG	GAA	GAC	TAC	GAT	GGT	TAT	GTC	TAT	4253
Asp A	rg	Val	Glu	Ser	Val	Asp	Val	Glu	Asp	Tyr	Asp	Gly	Tyr	Val	Tyr	
				135	<b>5</b> .				1360	0				136	5	
GAC C	TG	AGC	GTC	GAG	GAC	AAC	GAG	AAC	TTC	CTC	GTT	GGC	TTT	GGG	TTG	4301
Asp L	eu	Ser	Val	Glu	Asp	Asn	Glu	Asn	Phe	Leu	Val	Gly	Phe	Gly	Leu	
			1370	)				137	5				138	9		
GTC T	AT	GCT	CAC	AAC	AGC	TAC	TAC	GGT	TAC	TAC	GGC	TAT	GCA	AGG	GCG	4349
Val T	yг	Ala	His	Asn	Ser	Tyr	Tyr	Gly	Туг	Tyr	Gly	Туг	Ala	Arg	Ala	
		1385	5				1390	)				139	5			
CGC TO	GG	TAC	TGC	AAG	GAG	TGT	GCA	GAG	AGC	GTA	ACG	GCC	TGG	GGA	AGG	4397
Arg T	rp	Tyr	Cys	Lys	Glu	Cys	Ala	Glu	Ser	Val	Thr	Ala	Trp	Gly	Arg	
14	400	)				140	5				141	0			-	
GAG T	AC	ATA	ACG	ATG	ACC	ATC	AAG	GAG	ATA	GAG	GAA	AAG	TAC	GGC	TTT	4445
Glu T	yr	He	Thr	Met	Thr	Ile	Lys	Glu	Ile	Glu	Glu	Lys	Tyr	Gly	Phe	
1415					1420	0				142	5				1430	)
AAG G	TA	ATC	TAC	AGC	GAC	ACC	GAC	GGA	TTT	TTT	GCC	ACA	ATA	CCT	GGA	4493
Lys V	al	He	Туг	Ser	Asp	Thr	Asp	Gly	Phe	Phe	Ala	Thr	Ile	Pro	Gly	
				143	5				144	0				144	5	
GCC G	AT	GCT	GAA	ACC	GTC	AAA	AAG	AAG	GCT	ATG	GAG	TTC	CTC	AAC	TAT	4541
Ala A	sp	Ala	Glu	Thr	Val	Lys	Lys	Lys	Ala	Met	Glu	Phe	Leu	Asn	Tyr	;
			1450	)				145	5				146	0		
ATC A	AC	GCC	AAA	CTT	CCG	GGC	GCG	CTT	GAG	CTC	GAG	TAC	GAG	GGC	TTC	4589
Ile A	az	Ala	Lys	Leu	Pro	Gly	Ala	Leu	Glu	Leu	Glu	Tyr	Glu	Gly	Phe	
		1465	5				1470	0				147	5			
TAC A	AA	CGC	GGC	TTC	TTC	GTC	ACG	AAG	AAG	AAG	TAT	GCG	GTG	ATA	GAC	4637
Tyr L	ys	Arg	Gly	Phe	Phe	Val	Thr	Lys	Lys	Lys	Tyr	Ala	Val	Ile	Asp	
1	480	)				148	5				149	0				
GAG G	AA	GGC	AAG	ATA	ACA	ACG	CGC	GGA	CTT	GAG	ATT	GTG	AGG	CGT	GAC	4685
Glu G	lu	Gly	Lys	Ile	Tbr	Thr	Årg	Gly	Leu	Glu	He	Val	Arg	Arg	Asp	
1495					150	0				150	5				1510	)
TGG A	GC	GAG	ATA	GCG	AAA	GAG	ACG	CAG	GCG	AGG	GTT	CTT	GAA	GCT	TTG	4733
Trp S	er	Glu	Ile	Ala	Lys	Glu	Thr	Gln	Ala	Arg	Val	Leu	Glu	Ala	Leu	
				151	5				152	0				152	5	
CTA A	AG	GAC	GGT	GAC	GTC	GAG	AAG	GCC	GTG	AGG	ATA	GTC	AAA	GAA	GTT	4781
Leu L	уз	Asp	Gly	Asp	Val	Glu	Lys	Ala	Val	Arg	lle	Val	Lys	Glu	Val	
			1536	0				153	5				154	0		
ACC G	AA	AAG	CTG	AGC	AAG	TAC	GAG	GTT	CCG	CCG	GAG	AAG	CTG	GTG	ATC	4829
Thr G	lu	Lys	Leu	Ser	Lys	Tyr	Glu	Val	Pro	Pro	Glu	Lys	Leu	Val	He	
		154					155					155				-
CAC G	AG	CAG	ATA	ACG	AGG	GAT	TTA	AAG	GAC	TAC	AAG	GCA	ACC	GGT	CCC	4877
His G														-		

. .

```
21
                                                                                    22
                        1560
                                            1565
                                                               1570
                    CAC GTT GCC GTT GCC AAG AGG TTG GCC GCG AGA GGA GTC AAA ATA CGC
                                                                                      4925
                    His Val Ala Val Ala Lys Arg Leu Ala Ala Arg Gly Val Lys Ile Arg
                    1575
                                        1580
                                                           1585
                                                                               1590
                    CCT GGA ACG GTG ATA AGC TAC ATC GTG CTC AAG GGC TCT GGG AGG ATA
                                                                                      4973
                    Pro Gly Thr Val Ile Ser Tyr Ile Val Leu Lys Gly Ser Gly Arg Ile
                                    1595
                                                       1600
                                                                           1605
                    GGC GAC AGG GCG ATA CCG TTC GAC GAG TTC GAC CCG ACG AAG CAC AAG
                                                                                      5021
                    Gly Asp Arg Ala Ile Pro Phe Asp Glu Phe Asp Pro Thr Lys His Lys
                               1610
                                                   1615
                                                                       1620
                   TAC GAC GCC GAG TAC TAC ATT GAG AAC CAG GTT CTC CCA GCC GTT GAG
                                                                                      5069
                   Tyr Asp Ala Glu Tyr Tyr Ile Glu Asn Gln Val Leu Pro Ala Val Glu
                            1625
                                               1630
                                                                   1635
                   AGA ATT CTG AGA GCC TTC GGT TAC CGC AAG GAA GAC CTG CGC TAC CAG
                                                                                      5117
                   Arg Ile Leu Arg Ala Phe Gly Tyr Arg Lys Glu Asp Leu Arg Tyr Gln
                        1640
                                           1645
                                                               1650
                   AAG ACG AGA CAG GTT GGT TTG AGT GCT TGG CTG AAG CCG AAG GGA ACT
                                                                                      5165
                   Lys Thr Arg Gln Val Gly Leu Ser Ala Trp Leu Lys Pro Lys Gly Thr
                   1655
                                       1660
                                                           1665
                   TGACCTTTCC ATTTGTTTC CAGCGGATAA CCCTTTAACT TCCCTTTCAA AAACTCCCT
                                                                                      5225
                   TAGGGAAAGA CCATGAAGAT AGAAATCCGG CGCGCCCCGG TTAAATACGC TAGGATAGA
                                                                                      5285
                   GTGAAGCCAG ACGGCAGGGT AGTCGTCACT GCCCCGAGGG TTCAACGTTG AGAAGTT
                                                                                      5342
 【0032】配列番号2
                                                          トポロジー:直鎖状
配列の長さ:774
                                                          配列の種類:タンパク質
配列の型:アミノ酸
                   配列
                   Met Ile Leu Asp Thr Asp Tyr Ile Thr Glu Asp Gly Lys Pro Val Ile
                     1
                                     5
                                                        10
                                                                           15
                   Arg Ile Phe Lys Lys Glu Asn Gly Glu Phe Lys Ile Glu Tyr Asp Arg
                                20
                                                    25
                   Thr Phe Glu Pro Tyr Phe Tyr Ala Leu Leu Lys Asp Asp Ser Ala Ile
                                                40
                                                                   45
                   Glu Glu Val Lys Lys Ile Thr Ala Glu Arg His Gly Thr Val Val Thr
                        50
                                            55
                   Val Lys Arg Val Glu Lys Val Gln Lys Lys Phe Leu Gly Arg Pro Val
                    65
                                        70
                                                           75
                                                                               80
                   Glu Val Trp Lys Leu Tyr Phe Thr His Pro Gln Asp Val Pro Ala Ile
                                    85
                                                       90
                   Arg Asp Lys Ile Arg Glu His Gly Ala Val Ile Asp Ile Tyr Glu Tyr
                                                  105
                   Asp Ile Pro Phe Ala Lys Arg Tyr Leu Ile Asp Lys Gly Leu Val Pro
                           115
                                              120
                                                                  125
                   Met Glu Gly Asp Glu Glu Leu Lys Met Leu Ala Phe Asp Ile Gln Thr
                       130
                                          135
                                                              140
                  Leu Tyr His Glu Gly Glu Glu Phe Ala Glu Gly Pro Ile Leu Met Ile
                   145
                                      150
                                                          155
                   Ser Tyr Ala Asp Glu Glu Gly Ala Arg Val Ile Thr Trp Lys Asn Val
                                  165
                                                      170
                  Asp Leu Pro Tyr Val Asp Val Val Ser Thr Glu Arg Glu Met Ile Lys
```

(13)23 24 Arg Phe Leu Arg Val Val Lys Glu Lys Asp Pro Asp Val Leu Ile Thr 200 Tyr Asn Gly Asp Asn Phe Asp Phe Ala Tyr Leu Lys Lys Arg Cys Glu 210 215 220 Lys Leu Gly Ile Asn Phe Ala Leu Gly Arg Asp Gly Ser Glu Pro Lys 225 230 235 240 Ile Gin Arg Met Gly Asp Arg Phe Ala Val Glu Val Lys Gly Arg Ile 215 250 His Phe Asp Len Tyr Pro Val Ile Arg Arg Thr Ile Asn Len Pro Thr 265 270 Tyr Thr Leu Glu Ala Val Tyr Glu Ala Val Phe Gly Gln Pro Lys Glu

Lys Val Tyr Ala Glu Glu IIe Thr Pro Ala Trp Glu Thr Gly Glu Asn 290 295 300

Leu Glu Arg Val Ala Arg Tyr Ser Met Glu Asp Ala Lys Val Thr Tyr 305 310 315 320

Glu Leu Gly Lys Glu Phe Leu Pro Met Glu Aia Gln Leu Ser Arg Leu

325 330 335

Ile Gly Gln Ser Leu Trp Asp Val Ser Arg Ser Ser Thr Gly Asn Leu
340 345 350

Val Glu Trp Phe Leu Leu Arg Lys Ala Tyr Glu Arg Asn Glu Leu Ala 355 360 365

Pro Asn Lys Pro Asp Glu Lys Glu Leu Ala Arg Arg Gln Ser Tyr 370 375 380

Glu Gly Gly Tyr Val Lys Glu Pro Glu Arg Gly Leu Trp Glu Asn Ile 385 390 395 400

Val Tyr Leu Asp Phe Arg Ser Leu Tyr Pro Ser Ile Ile Ile Thr His
405
410
415

Asn Val Ser Pro Asp Thr Leu Asn Arg Glu Gly Cys Lys Glu Tyr Asp 420 425 430

Val Ala Pro Gln Val Gly His Arg Phe Cys Lys Asp Phe Pro Gly Phe
435
440
445

Ile Pro Ser Leu Leu Gly Asp Leu Leu Glu Glu Arg Gin Lys 11e Lys
450 455 460

Lys Lys Met Lys Ala Thr Ile Asp Pro Ile Glu Arg Lys Leu Leu Asp 465 470 475 480

Tyr Arg Gln Arg Ala Ile Lys Ile Leu Ala Asn Ser Tyr Tyr Gly Tyr
485 490 495

Tyr Gly Tyr Ala Arg Ala Arg Trp Tyr Cys Lys Glu Cys Ala Glu Ser 500 505 510

Val Thr Ala Trp Gly Arg Glu Tyr Ile Thr Met Thr Ile Lys Glu Ile 515 520 525

Glu Glu Lys Tyr Gly Phe Lys Val IIe Tyr Ser Asp Thr Asp Gly Phe 530 535 540

Phe Ala Thr Ile Pro Gly Ala Asp Ala Glu Thr Val Lys Lys Lys Ala 545 550 555 560

Met Glu Phe Leu Asn Tyr Ile Asn Ala Lys Leu Pro Gly Ala Leu Glu

565 570 575 Leu Glu Tyr Glu Gly Phe Tyr Lys Arg Gly Phe Phe Val Thr Lys Lys

580

**—515**—

590

585

25

Lys Tyr Ala Val Ile Asp Glu Glu Gly Lys Ile Thr Thr Arg Gly Leu 595 600 605

Glu Ile Vai Arg Arg Asp Trp Ser Glu Ile Aia Lys Glu Thr Gln Ala 610 615 620

Arg Val Leu Glu Ala Leu Leu Lys Asp Gly Asp Val Glu Lys Ala Val 625 630 635 640

Arg Ile Val Lys Glu Val Thr Glu Lys Leu Ser Lys Tyr Glu Val Pro 645 650 655

Pro Glu Lys Leu Val Ile His Glu Gln Ile Thr Arg Asp Leu Lys Asp . 660 665 670

Tyr Lys Ala Thr Gly Pro His Val Ala Val Ala Lys Arg Leu Ala Ala 675 680 685

Arg Gly Val Lys Ile Arg Pro Gly Thr Val Ile Ser Tyr Ile Val Leu 690 695 700

Lys Gly Ser Gly Arg Ile Gly Asp Arg Ala Ile Pro Phe Asp Glu Phe 705 710 715 720

Asp Pro Thr Lys His Lys Tyr Asp Ala Glu Tyr Tyr Ile Glu Asn Gln
725 730 735

Val Leu Pro Ala Val Glu Arg Ile Leu Arg Ala Phe Gly Tyr Arg Lys
740 745 750

Glu Asp Leu Arg Tyr Gln Lys Thr Arg Gln Val Gly Leu Ser Ala Trp
755 760 765

Leu Lys Pro Lys Gly Thr

770

【0033】配列番号3

配列の長さ:5342 配列の型:核酸 (DNA)

鎖の数:2本鎖

トロポジー:直鎖状

配列の種類: c DNA 起源:超好熱始原菌

株名: KOD1

配列

GCTTGAGGGC CTGCGGTTAT GGGACGTTGC AGTTTGCGCC TACTCAAAGA TGCCGGTTTT ATAACGGAGA AAAATGGGGA GCTATTACGA TCTCTCCTTG ATGTGGGGTT TACAATAAAG 120 CCTGGATTGT TCTACAAGAT TATGGGGGAT GAAAGATGAT CCTCGACACT GACTACATAA 180 CCGAGGATGG AAAGCCTGTC ATAAGAATTT TCAAGAAGGA AAACGGCGAG TTTAAGATTG AGTACGACCG GACTTTTGAA CCCTACTTCT ACGCCCTCCT GAAGGACGAT TCTGCCATTG 300 AGGAAGTCAA GAAGATAACC GCCGAGAGGC ACGGGACGGT TGTAACGGTT AAGCGGGTTG AAAAGGTTCA GAAGAAGTTC CTCGGGAGAC CAGTTGAGGT CTGGAAACTC TACTTTACTC 420 ATCCGCAGGA CGTCCCAGCG ATAAGGGACA AGATACGAGA GCATGGAGCA GTTATTGACA 480 TCTACGAGTA CGACATACCC TTCGCCAAGC GCTACCTCAT AGACAAGGGA TTAGTGCCAA 540 TGGAAGGCGA CGAGGAGCTG AAAATGCTCG CCTTCGACAT TCAAACTCTC TACCATGAGG 600 GCGAGGAGTT CGCCGAGGG CCAATCCTTA TGATAAGCTA CGCCGACGAG GAAGGGGCCA GGGTGATAAC TTGGAAGAAC GTGGATCTCC CCTACGTTGA CGTCGTCTCG ACGGAGAGGG 720 AGATGATAAA GCGCTTCCTC CGTGTTGTGA AGGAGAAAGA CCCGGACGTT CTCATAACCT 780 ACAACGGCGA CAACTTCGAC TTCGCCTATC TGAAAAAGCG CTGTGAAAAG CTCGGAATAA 840 ACTTCGCCCT CGGAAGGGAT GGAAGCGAGC CGAAGATTCA GAGGATGGGC GACAGGTTTG 900 CCGTCGAAGT GAAGGGACGG ATACACTTCG ATCTCTATCC TGTGATAAGA CGGACGATAA 960 ACCTGCCCAC ATACACGCTT GAGGCCGTTT ATGAAGCCGT CTTCGGTCAG CCGAAGGAGA 1020 AGGTTTACGC TGAGGAAATA ACACCAGCCT GGGAAACCGG CGAGAACCTT GAGAGAGTCG 1080 CCCGCTACTC GATGGAAGAT GCGAAGGTCA CATACGAGCT TGGGAAGGAG TTCCTTCCGA 1140 TGGAGGCCCA GCTTTCTCGC TTAATCGGCC AGTCCCTCTG GGACGTCTCC CGCTCCAGCA 1200 CTGGCAACCT CGTTGAGTGG TTCCTCCTCA GGAAGGCCCT ATGAGAGGAA TGAGCTGGCC 1260

27 28 CCGAACAAGC CCGATGAAAA GGAGCTGGCC AGAAGACGGC AGAGCTATGA AGGAGGCTAT 1320 GTAAAAGAGC CCGAGAGAGG GTTGTGGGAG AACATAGTGT ACCTAGATTT TAGATGCCAT 1380 CCAGCCGATA CGAAGGTTGT CGTCAAGGGG AAGGGGATTA TAAACATCAG CGAGGTTCAG 1440 GAAGGTGACT ATGTCCTTGG GATTGACGGC TGGCAGAGAG TTAGAAAAGT ATGGGAATAC 1500 GACTACAAAG GGGAGCTTGT AAACATAAAC GGGTTAAAGT GTACGCCCAA TCATAAGCTT 1560 CCCGTTGTTA CAAAGAACGA ACGACAAACG AGAATAAGAG ACAGTCTTGC TAAGTCTTTC 1620 CTTACTAAAA AAGTTAAGGG CAAGATAATA ACCACTCCCC TTTTCTATGA AATAGGCAGA, 1680 GCGACAAGTG AGAATATTCC AGAAGAAGAG GTTCTCAAGG GAGAGCTCGC TGGCATAGTA, 17/10 TTGGCTGAAG GAACGCTCTT GAGGAAAGAC GTTGAATACT TTGATTCATC CCGCAAAAAA 1800 CGGAGGATTT CACACCAGTA TCGTGTTGAG ATAACCATTG GGAAAGACGA GGAGGAGTTT 1860 AGGGATCGTA TCACATACAT TTTTGAGCGT TTGTTTGGGA TTACTCCAAG CATCTCGGAG 1920 AAGAAAGGAA CTAACGCAGT AACACTCAAA GTTGCGAAGA AGAATGTTTA TCTTAAAGTC 1980 AAGGAAATTA TOGACAACAT AGAGTCCCTA CATGCCCCCT CGGTTCTCAG GGGATTCTTC 2040 GAAGGCGACG GTTCAGTAAA CAGGTTAGGA GGAGTATTGT TGCAACCCAG GGTACAAAGA 2100 ACGAGTGGAA GATTAAACTG GTGTCAAAAC TGCTCTCCCA GCTTGGTATC CCTCATCAAA 2160 CGTACACGTA TCAGTATCAG GAAAATGGGA AAGATCGGAG CAGGTATATA CTGGAGATAA 2220 CTGGAAAGGA CGGATTGATA CTGTTCCAAA CACTCATTGG ATTCATCAGT GAAAGAAAGA 2280 ACCCTCTGCT TAATAAGGCA ATATCTCAGA GGGAAATGAA CAACTTGGAA AACAATGGAT 2340 TTTACAGGCT CAGTGAATTC AATGTCAGCA CGGAATACTA TGAGGGCAAG GTCTATGACT 2400 TAACTCTTGA AGGAACTCCC TACTTTGCCA ATGGCATATT GACCCATAAC TCCCTGTACC 2460 CCTCAATCAT CATCACCCAC AACGTCTCGC CGGATACGCT CAACAGAGAA GGATGCAAGG 2520 AATATGACGT TGCCCCACAG GTCGGCCACC GCTTCTGCAA GGACTTCCCA GGATTTATCC 2580 CGAGCCTGCT TGGAGACCTC CTAGAGGAGA GGCAGAAGAT AAAGAAGAAG ATGAAGGCCA 2640 CGATTGACCC GATCGAGAGG AAGCTCCTCG ATTACAGGCA GAGGGCCCATC AAGATCCTGG 2700 CAAACAGCAT CCTACCCGAG GAATGGCTTC CAGTCCTCGA GGAAGGGGAG GTTCACTTCG 2760 TCAGGATTGG AGAGCTCATA GACCGGATGA TGGAGGAAAA TGCTGGGAAA GTAAAGAGAG 2820 AGGGCGAGAC GGAAGTGCTT GAGGTCAGTG GGCTTGAAGT CCCGTCCTTT AACAGGAGAA 2880 CTAACAAGGC CGAGCTCAAG AGAGTAAAGG CCCTGATTAG GCACGATTAT TCTGGCAAGG 2940 TCTACACCAT CAGACTGAAG TCGGGGAGGA GAATAAAGAT AACCTCTGGC CACAGCCTCT 3000 TCTCTGTGAG AAACGGGGAG CTCGTTGAAG TTACGGGCGA TGAACTAAAG CCAGGTGACC 3060 TCGTTGCAGT CCCGCGGAGA TTGGAGCTTC CTGAGAGAAA CCACGTGCTG AACCTCGTTG 3120 AACTGCTCCT TGGAACGCCA GAAGAAGAAA CTTTGGACAT CGTCATGACG ATCCCAGTCA 3180 AGGGTAAGAA GAACTTCTTT AAAGGGATGC TCAGGACTTT GCGCTGGATT TTCGGAGAGG 3240 AAAAGAGGCC CAGAACCGCG AGACGCTATC TCAGGCACCT TGAGGATCTG GGCTATGTCC 3300 GGCTTAAGAA GATCGGCTAC GAAGTCCTCG ACTGGGACTC ACTTAAGAAC TACAGAAGGC 3360 TCTACGAGGC GCTTGTCGAG AACGTCAGAT ACAACGGCAA CAAGAGGGAG TACCTCGTTG 3420 AATTCAATTC CATCCGGGAT GCAGTTGGCA TAATGCCCCT AAAAGAGCTG AAGGAGTGGA 3480 AGATCGGCAC GCTGAACGGC TTCAGAATGA GAAAGCTCAT TGAAGTGGAC GAGTCGTTAG 3540 CAAAGCTCCT CGGCTACTAC GTGAGCGAGG GCTATGCAAG AAAGCAGAGG AATCCCAAAA 3600 ACGCTGGAG CTACAGCGTG AAGCTCTACA ACGAAGACCC TGAAGTGCTG GACGATATGG 3660 AGAGACTCGC CAGCAGGTTT TTCGGGAAGG TGAGGCGGGG CAGGAACTAC GTTGAGATAC 3720 CGAAGAAGAT CGGCTACCTG CTCTTTGAGA ACATGTGCGG TGTCCTAGCG GAGAACAAGA 3780 GGATTCCCGA GTTCGTCTTC ACGTCCCCGA AAGGGGTTCG, GCTGGCCTTC CTTGAGGGGT 3840 ACTCATCGGC GATGGCGACG TCCACCGAAC AAGAGACTCA GGCTCTCAAC GAAAAGCGAG 3900 CTTTAGCGAA CCAGCTCGTC CTCCTCTTGA ACTCGGTGGG GGTCTCTGCT GTAAAACTTG 3960 GGCACGACAG CGGCGTTTAC AGGGTCTATA TAAACGAGGA GCTCCCGTTC GTAAAGCTGG 4020 ACAAGAAAAA GAACGCCTAC TACTCACACG TGATCCCCAA GGAAGTCCTG AGCGAGGTCT 4080 TTGGGAAGGT TTTCCAGAAA AACGTCAGTC CTCAGACCTT CAGGAAGATG GTCGAGGACG 4140

GAAGACTCGA TCCCGAAAAG GCCCAGAGGC TCTCCTGGCT CATTGAGGGG GACGTAGTGC 1200

TCGACCGCGT TGAGTCCGTT GATGTGGAAG ACTACGATGG TTATGTCTAT GACCTGAGCG 4260

*30* 

```
TCGAGGACAA CGAGAACTTC CTCGTTGGCT TTGGGTTGGT CTATGCTCAC AACAGCTACT 4320
                  ACGGTTACTA CGGCTATGCA AGGGCGCGCT GGTACTGCAA GGAGTGTGCA GAGAGCGTAA 4380
                  CGGCCTGGGG AAGGGAGTAC ATAACGATGA CCATCAAGGA GATAGAGGAA AAGTACGGCT 4440
                  TTAAGGTAAT CTACAGCGAC ACCGACGGAT TTTTTGCCAC AATACCTGGA GCCGATGCTG 4500
                  AAACCGTCAA AAAGAAGGCT ATGGAGTTCC TCAACTATAT CAACGCCAAA CTTCCGGGCG 4560
                  CGCTTGAGCT CGAGTACGAG GGCTTCTACA AACGCGGCTT CTTCGTCACG AAGAAGAAGT 4620
                  ATGCGGTGAT AGACGAGGAA GGCAAGATAA CAACGCGCGG ACTTGAGATT GTGAGGCGTG 4680
                  ACTGGAGCGA GATAGCGAAA GAGACGCAGG CGAGGGTTCT TGAAGCTTTG CTAAAGGACG 1740
                  GTGACGTCGA GAAGGCCGTG AGGATAGTCA AAGAAGTTAC CGAAAAGCTG AGCAAGTACG 4800
                  AGGTTCCGCC GGAGAAGCTG GTGATCCACG AGCAGATAAC GAGGGATTTA AAGGACTACA 4860
                  AGGCAACCGG TCCCCACGTT GCCGTTGCCA AGAGGTTGGC CGCGAGAGGA GTCAAAATAC 4920
                  GCCCTGGAAC GGTGATAAGC TACATCGTGC TCAAGGGCTC TGGGAGGATA GGCGACAGGG 4980
                  CGATACCGTT CGACGAGTTC GACCCGACGA AGCACAAGTA CGATGCCGAG TACTACATTG 5040
                  AGAACCAGGT TCTCCCAGCC GTTGAGAGAA TTCTGAGAGC CTTCGGTTAC CGCAAGGAAG 5100
                  ACCTGCGCTA CCAGAAGACG AGACAGGTTG GTTTGAGTGC TTGGCTGAAG CCGAAGGGAA 5160
                  CTTGACCTTT CCATTTGTTT TCCAGCGGAT AACCCTTTAA CTTCCCTTTC AAAAACTCCC 5220
                  TTTAGGGAAA GACCATGAAG ATAGAAATCC GGCGGCGCCC GGTTAAATAC GCTAGGATAG 5280
                  AAGTGAAGCC AGACGGCAGG GTAGTCGTCA CTGCCCCGAG GGTTCAACGT TGAGAAGTT 5339
 【0034】配列番号4
                                                    *トポロジー:直鎖状
配列の長さ:24
                                                  20 配列の種類:合成DNA
配列の型:核酸
                  配列
                  GGATTAGTGC CAATGGAAGG CGAC
                                                                   24
 【0035】配列番号5
                                                    ※トポロジー:直鎖状
配列の長さ:24
                                                      配列の種類:合成DNA
配列の型:核酸
                                                ×
                  配列
                  GAGGGCGAAG TITATTCCGA GCTT
                                                                   24
 【0036】配列番号6
                                                    ★鎖の数:2本鎖
配列の長さ:324
                                                      トロポジー:直鎖状
配列の型:核酸 (DNA)
                                                      配列の種類:cDNA
                  配列
                  CTCTACCATG AGGGCGAGGA GTTCGCCGAG GGGCCAATCC TTATGATAAG CTACGCCGAC 120
                 GAGGAAGGG CCAGGGTGAT AACTTGGAAG AACGTGGATC TCCCCTACGT TGACGTCGTC 180
                 TCGACGGAGA GGGAGATGAT AAAGCGCTTC CTCCGTGTTG TGAAGGAGAA AGACCCGGAC 240
                 GTTCTCATAA CCTACAACGG CGACAACTTC GACTTCGCCT ATCTGAAAAA GCGCTGTGAA 300
                 AAGCTCGGAA TAAACTTCGC CCTC
                                                                               324
 【0037】配列番号7
                                                      トポロジー:直鎖状
配列の長さ:108
                                                  40 配列の種類:タンパク質
配列の型:アミノ酸
                 配列
                 Gly Leu Val Pro Met Glu Gly Asp Glu Glu Leu Lys Met Leu Ala Phe
                                                   10
                                                                      15
                 Asp He Gin Thr Leu Tyr His Glu Gly Glu Glu Phe Ala Glu Gly Pro
                             20
                                                25
                 Ile Leu Met lle Ser Tyr Ala Asp Glu Glu Gly Ala Arg Val Ile Thr
                                            40
```

60

Trp Lys Asn Val Asp Leu Pro Tyr Val Asp Val Val Ser Thr Glu Arg

55

50

31

Glu Met Ile Lys Arg Phe Leu Arg Val Val Lys Glu Lys Asp Pro Asp

70

Val Leu Ile Thr Tyr Asn Gly Asp Asn Phe Asp Phe Ala Tyr Leu Lys

Lys Arg Cys Glu Lys Leo Gly Ile Asn Phe Ala Leo

105

100 .

【0038】配列番号8

\*鎖の数: 1本鎖

配列の長さ:42

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸(DNA)

Ж

GCCATCAAGA TCCTGGCAAA CAGCTACTAC GGTTACTACG GC 42 -

【0039】配列番号9

※鎖の数: 1本鎖

配列の種類:合成DNA

配列の長さ:32 配列の型:核酸(DNA)

配列

GATGGATCCA ACTTCTCAAC GTTGAACCCT CG

32

【0040】配列番号10

★鎖の数: 1本鎖

配列の種類:合成DNA

配列の長さ:46

配列の型:核酸(DNA)

 $\star$ 

☆

配列

GAACATAGTG TACCTAGATT TTAGATCCCT GTACCCCTCA ATCATC

【0041】配列番号11

配列の型:核酸(DNA)

☆鎮の数: 1本鎖

配列の長さ:42

配列の種類:合成DNA

配列

GCCGTAGTAA CCGTAGTAGC TGTTTGCCAG GATCTTGATG GC

◆鎖の数: 1本鎖

【0042】配列番号12 配列の長さ:33

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸(DNA)

配列

ATCGATATCC TCGACACTGA CTACATAACC GAG

33

42

【0043】配列番号13

\*鎖の数: 1本鎖

配列の長さ:46

[図2]

配列の種類:合成DNA

配列の型:核酸(DNA) 配列

GATGATTGAG GGGTACAGGG ATCTAAAATC TAGGTACACT ATGTTC

【図面の簡単な説明】

【図4】 超好熱始原菌KOD1由来のDNAポリメラ ーゼ遺伝子と類縁菌と思われる Pyrococcus furiosus由 来の耐熱性DNAポリメラーゼ遺伝子およびThermococc 40 us litoralis由来の耐熱性DNAポリメラーゼ遺伝子と

量測定結果を示す電気泳動の写真である。

【図1】 組換え発現ベクターの構築図を示す。

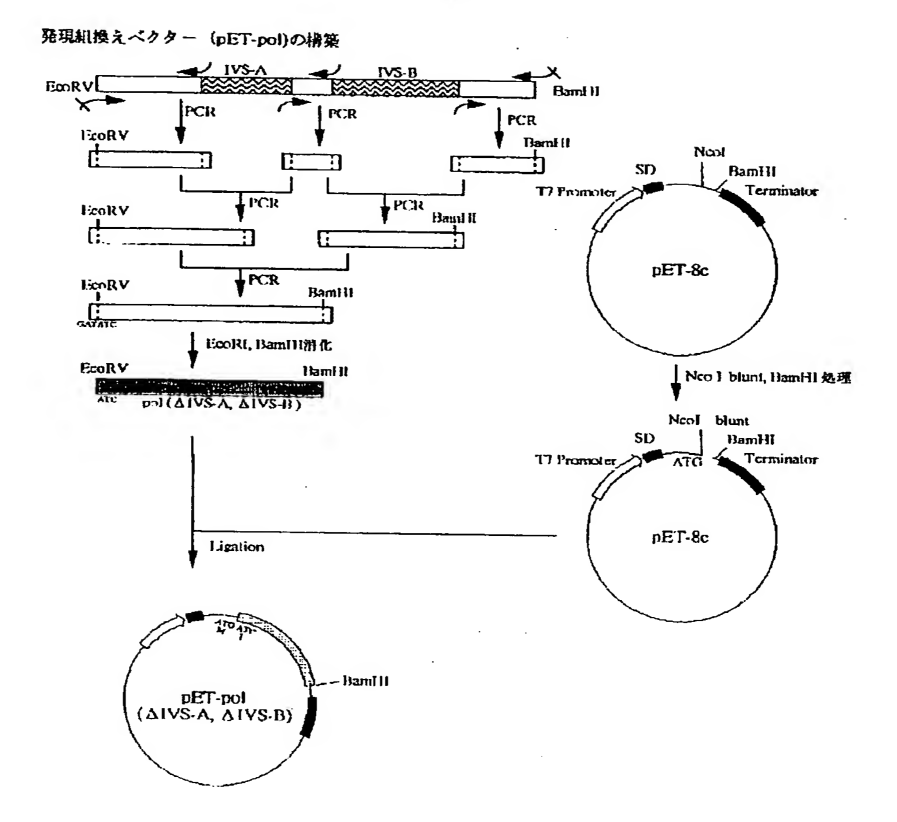
の比較を示す。

【図3】 KOD1由来耐熱性DNAポリメラーゼによ るPCRの結果を示す電気泳動の写真である。

KOD1由来耐熱性DNAポリメラーゼ分子

-519-

【図1】

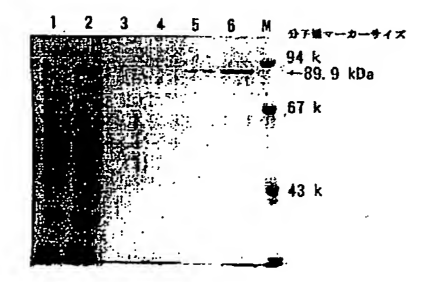


# BEST AVAILABLE COPT

(19)

特開平7-298879

【図2】



1: pET-8c 沈殿

2: pET-pol(&IVS-A, &IVS-B) 沈殿

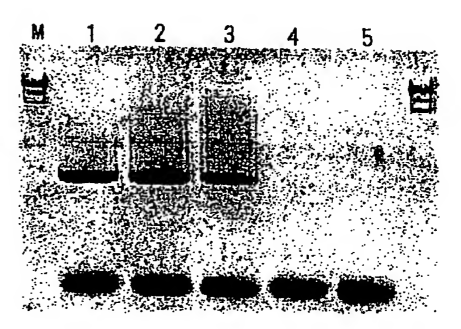
3: pET-8c 上澄み

4: pET-8c 上澄み x5

5: pET-pol(AIVS-A, AIVS-B) 上澄み

6: pET-pol(AIVS-A, AIVS-B) 上澄み x5

組換え歯が生産する超好熱始原菌KOD1株由来 DNAポリメラーゼの分子量測定 (SDS-PAGE法) [図3]



1:Vent ポリメラーゼ (Thermococcus litoralis由来)

2:pET-pol(ΔIVS-A, ΔIVS-B)上澄み

3:pET-pol(△IVS-A, △IVS-B)上澄み x 5

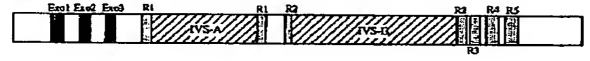
4:pET-8c 上澄み

5: pET-8c 上澄み x 5

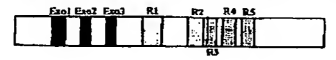
組換え歯が生産する超好熱始原歯KOD1株由来 DNAポリメラーゼを用いたPCR(Polymerase Chain Reaction)により増幅されたDNA断片

(図4)

超好熱給原衛KOD1株のDNAポリメラーゼ遺伝子



Pyrococcus furiosusのDNAポリメラーゼ遺伝子 (Pfu DNA polymerase)



Thermococcus litoralisのDNAポリメラーゼ遺伝子 (Vent DNA polymerase)



超好熱始原落KOD1株のDNAポリメラーゼ遺伝子と他の好熱性菌の DNAポリメラーゼ遺伝子の比較

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5

識別配号 广内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 1 2 R 1:19) (C 1 2 N 1/21

--521--

C 1 2 R 1:19)